19 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

[®] 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60-55039

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985) 3月29日

C 08 L 5/00 C 08 J 5/18

6958-4J 7446-4F

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

匈発明の名称 水溶性多糖類フィルム

②特 願 昭58-163282

20出 願 昭58(1983)9月7日

の発明者 望田 直規の発明者 伊藤 元

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内 富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

切発明者 伊藤 元 切発明者 田 渕 卓

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

⑫発明者 野口 良平

大阪市北区中之島2丁目3番18号 三菱アセテート株式会

社内

⑪出 願 人 三菱アセテート株式会

社

砂代 理 人 并理士 小林 正雄

東京都中央区京橋2丁目3番19号

明 細 掛

発明の名称

水器性多糖類フィルム

特許請求の範囲

カラギーナンとガラクトマンナンとを重量比で 9 9 : 1 ないし 2 0 : 8 0 の割合で含有することを特徴とする水溶性多糖類フィルム。

発明の詳細な説明

本発明は水溶性多糖類、特にカラギーナンを 成分とするフイルムに関する。

従来、水溶性多糖類とりわけ可食性の水溶性多糖類は、粉体もしくは粒体の形態で、あるいは水溶液として市場に提供されているが、近来の食生活の多椒化に伴い、フィルム状に賦形された可食水溶性多糖類としては例えびカラギーナンはコーキューマ風、があげられる。カラギーナンはユーキューマ風、コンドラス属の海藻より抽出されるものであつ

て、主として柳葉の種類により、カッパカラギ ーナン、イオタカラギーナン及びラムダカラギ ーナンに分類することができる。

一般に可食水溶性多糖類をフィルム状に賦形 するためには、物性面の側約から溶融延伸法を 採用することができず、いわゆるキャスティン ク法を採用することが普通であり、例えばプル ラン、アルギン酸塩等のフィルム化はキャステ イング法によつて行われている。しかしながら 水を溶剤として用い、乾燥したのち賦形するぉ ヤステイング法は、可食水溶性多糖類の賦形に 用いられているが、まだカラギーナンに対して は用いられていない。すなわち、カラギーナン を水に溶解し、平滑而上に流延して乾燥すると、 カラギーナンは乾燥途中より「削れ」を起こし、 良好なフイルムとして取出すことが不可能とな る。また乾燥途中にカラギーナンフイルムを取 出すことも可能であるが、この場合にはまだカ ラギーナン中の水分率が高く、取出し時の局部 的な応力によつて局部的な変形を起こし、平面

性の良好なフイルムを得ることができない。更にはフイルムが相互に接着し易いという性質から取扱いが極めて困難で、巻週したフイルム状物として得ることは不可能である。

本発明者らは、カラギーナンを主成分とするフイルムを得るために検討を行つた結果、驚くべきことにカラギーナンにガラクトマンナンを 添加することによつて、フイルムへの賦形性が 飛躍的に増大することを見出した。

本発明は、カラギーナンとガラクトマンナンとを重量比で99:1ないし20:80の割合で含有することを特徴とする水溶性多糖類フィルムである。

ガラクトマンナン溶液を平滑面上に流延したのち乾燥し、水分を除去することによつて良好なフィルム状物を得ることは、カラギーナンと同様に割れ現象を頻発するために困難である。また水分率の多い状態で取出すことも、相互接着性及びフィルムとしての靱性が欠如しているため困難である。このようにガラクトマンナン

-3-

好なフィルムを作成しようとする場合には、粗 製カラギーナンより精製カラギーナンを用いる 方が好ましい。

一方、ガラクトマンナンとしては例えばグアーガム、ローカストビーンガムなどが用いられる。透明度の高いフイルムを製造する場合には、ガラクトマンナンとして精製度の高いものを用いることが好ましい。そのほかフイルム形成性を妨げない程度にカラギーナン及びガラクトマンナン以外の成分例えば甘味料、色素等を添加してもよい。

- 5 -

及びカラギーナンのいずれもが単独ではキャステイング法によつて良好なフィルム状物を得る ことは困難であつた。

これに対し本発明のフイルムは、著しくフィ ルム成形性が向上し、朝れ現象がほとんどなく、 しかも容易に製造することができる。また本発 明のフイルムは透明度が高いという特色を有す る。例えばカラギーナンと代表的なガラクトマ ンナンであるローカストビーンガムを混合し、 水に溶解したのち乾燥することにより得られる フイルムはカラギーナン及びローカストビーン ガムそれぞれから製造したフィルムの透明度よ りも更に高度な透明性を有する。

本発明に用いられるカラギーナンはカッパ、イオタ、ラムダのいずれの種類でもよく、またこれらの混合物でもよい。またカラギーナンとしてはカラギーナン原薬を抽出、沪過、精製したのち粉末化した精製品が好ましいが、単に原薬を水洗、乾燥、粉砕することによつて得られるいわゆる粗製品でもよい。ただし透明性の自

- 4 -

ては例えばメタノール、エタノール、プロバノ ール、アセトン等が用いられる。有機溶剤の派 加量は水に対して25%以下が好ましい。

カラギーナン及びガラクトマンナンの溶液を 調製するに際しては、両者を別個に溶剤に溶解 したのち、これらの溶液を混合してもよく、ま た両方の粉末を一緒に溶剤に溶解してもよい。 溶剤を加温して水溶性多糖類を加えると、攪拌 により容易に溶解することができる。

落液中の水溶性多糖類の比率は、カラギーナン 9 9 ~ 2 0 重量部に対し、ガラクトマンナン 1 ~ 8 0 重量部である。カラギーナンの比率がこれより高いと、キャーステイング時に割れを生じ、フィルムを製造することができない。またガラクトマンナンの比率のより高いと、ガラクトマンナンの比率の発し、フィルム製造時に割れが頻発し、フィルム製造はなる。

次いでキャステイング法により、水溶性多糖 類溶液を平滑而を有する容器に流延し、 乾燥し てフイルムを製造する。キャステイング法によ るフイルムの製造は、パッチ式又は連続式のと ちらでもよい。

平滑面を有する容器の材質としては、例えば ガラス、ステンレススチール、テフロン、石な とがあげられる。ガラス及びステンレススチー ルは均一な厚みのフィルムを得るのに好適であ り、一方テフロン及び石はフィルムの剝離性が 良好である点で優れている。

この容器を静置し、自然乾燥、真空乾燥等に より水分を除去すると本発明のフイルムが得ら れる。

水溶性多糖類フィルムでのフィルム相互の接着や割れ現象は、一般的にはフィルルムに含有される水分が重要な因子であるといわれてマンナンの比率が大きく影響する。ガラス平滑板を用いてフィルムを製造する場合を例にとるを操をである。カラギーナンの水分率が20%未満であれば乾燥時に下割れ、現象が甚しく、良好なフ

-7 -

被少するが、剝離に際して印加するため、良好のもろさががない。 なっているなどは困難に接着性をを なっているなどは困難に接着性をを をとしたであるとは困難に接着性を をとしたであるとは困難に接着性を をとしたであるとはいるがいない。 を選りにはであるとはいるがいない。 を選りにはでがりないないではいてがったがいない。 はいいのものではないではいてがったがいたがいない。 はいいのものではないのではないでがいたがいたがいる。 はいいのものではないないではないないではないない。 はいいのものではないないないないないないないない。 単独のの領域は実質上ないと言える。

これに対し本発明になるカラギーナンとガラクトマンナンの混合系においては乾燥直後すなわち平滑板から剝離する時の水分率が 5 ~ 1 0 0 % の広い範囲において割れ現象を生ずることなく、かつ良好にフィルムを平滑板より剝離することができる。

本発明の水溶性多糖類フイルムは、可食フイ ルム用途例えばオプラート、インスタント食品、 イルムを形成することができない。

一方水分率が20×以上であればカラギーナン皮膜に若干の制性が減与されるため、削れ現象は減少するが、剝離に際して印加するため、対してのもろさは依然として双つているため、良好なフィルムを容易に得ることは困難であると、皮膜は相互に接着性を有するようになり、巻廻したフィルム状物を得ることが困難となる。また平滑而からの射離時に加えられるにかり欠点を生ずる。すなわらかのないう欠点を生ずる。すなわらかのないすないが得られる水分率の領域と変上ないのである。

またカラギーナンを含まないガラクトマンナンの場合には、ガラクトマンナンの水分率が15%未満である場合には乾燥時に割れを生じ、良好なフィルムが得られない。しかし水分率が15%以上である場合でもガラクトマンナン皮膜に若干の靱性が試与されるため、割れ現象は

-8 -

可食印刷フイルム、医薬品用パインダー、錠剤 成型用フイルム、培地等に使用することができ る。

下記実施例及び比較例中の水分率はフィルムを105℃、4時間乾燥したときの乾燥減量より求めた。透明度は可視分光光度計を用い液長620 nmで測定し、フィルムの厚みはダイヤルゲージ厚み測定機で測定した。また破断強度は、縦70 mm、横10 mmの短冊型の試験片を20℃、60% RHの条件下に一昼夜放置後、チャック間隔50 mmとして試験機にセットし、20℃、60% RHの条件下で60 mm/分の引張速度で引張試験を行つて測定した。

実施例 1

フイリピン産ユーキューマコトニより抽出、 戸過及び乾燥を行つて得られたカッパカラギー ナン5g(水分率9%)をイオン交換水250 配中に分散し、80℃で3時間攪搾して溶解した

一方、ポルトガル強カログ樹より得られた粗

製ローカストピーンガム粉末を温水に密解し、 产過、乾燥を行うことによつて得られた精製ロ ーカストピーンガム粉末58(水分率12%) をイオン交換水250元中に分散し、80℃で 3時間攪拌して溶解した。以上の操作によって 得られた水溶液2種類を更に混合し、80℃で 1時間攪拌した。この溶液る00mlを熱時に縦 30 cm、横'40 cmの底面が充分に平滑な長方形 のステンレススチール製パットに均一に流延し たのち、70℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。 乾燥後、パットを取出したところ、割れ現象は 全くみられず、フイルムを注意探く剣離したと ころ全面良好にステンレス平板より剝離するこ とができた。このフィルムの乾燥极取出し直後 の水分率は8%であり、また剝離後1時間室内 の に放置したのちA水分率は18%であった。

また上記の混合した水溶液をイオン交換水で
1 0 倍に希釈した水溶液を用いて厚み 5 μのフ面
イルムを得た。この赤外スペクトルを第→ 図_Λに示す。

- 11 -

機拌して溶解した。この溶液300mlを熱時に縦30cm、横40cmの底面が充分に平滑な長方形のステンレスパットに均一に流延した。乾燥を水っての真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥をパットを取出したところ割れ現象は全くみられず、良好にフィルムが形成されていた。このフィルムの水分率は乾燥機取出し直後で10%であつた。

比較例 2

実施例 1 で用いたものと同じ精製ローカストピーンガム物末10g(水分率12%)を付機投 で換水 5 0 0 ml に分散し、80℃で3時間に殺す で換水 5 0 0 ml に分散し、80℃で3時間に殺す した。この経液 3 0 0 mlを熱時に殺る 0 cm、横 4 0 cmの長方形の底面が充分やち、スタテンレス製パットに物ーに流延した。乾燥 ピーカスと での真 取出してみたところ、が無数に生じて取り、カムには不定形の「割れ」が無数に生して取り、5 cm² 以上の面積を有するフィルムとして取りすことは不可能であつた。得られた割れ

比較例 1

実施例1で用いたと同じカッパカラギーナン10g(水分率9%)をイオン交換水500㎡中に分散し、80℃で3時間視押して溶解した。の溶液300㎡を熱時に縦30cm、機40cmの長方形の底面が充分に平滑なステンレス製火ルでも一に流延した。乾燥後、パットを取出したのち、70℃の東空乾燥で一昼夜乾燥した。乾燥後、パットを取出したのでは不定形の「割れ」が無数に生じており、5cm²以上の面積をもつった。な取出すことは不可能であった。このカラギーナン片の取出し直後の水分率は12%であった。

また割れ片の透明度は89%、厚みは51μ であつた。

奥施例 2

実施例 1 で用いたと同じカッパカラギーナン 及び精製ローカストピーンガム各 5 g を粉体状態で混合したのち、メタノール 5 0 ml 含浸し、 5 0 0 ml の水で更に分散させ、8 0 ℃で 3 時間

- 12 -

率は取出し直後は10%であつた。

また割れ片の透明度は 8.5%、厚みは 5.3%であった。

実施例3

フイリピン産ューキューマスピノサムより抽出、戸過及び乾燥を行つて得られたイオタ水を ギーナン3g(水分率7%)をイオン交換水2 50mℓに分散し、80℃で3時間攪拌して解した。一方、実施例1で用いたと同じ精製ローカストビーンガム粉末5gをイオン交換水250mℓに分散し、80℃で3時間攪拌して溶解した。

以上の操作によって、得られた2種類の水溶液が を混合し、80℃で1時間攪拌した。ので底では 150℃を熱時に縦20cm、横30cmで底で 充分平滑な長方形のガラス皿に均でで流延した。 のち、75℃の真空乾燥機で一昼夜飽燥した。 乾燥、ガラス皿を取出したとの割れることが 全くなられず、良好なフィルムの真空乾燥機より取出し 後の水分率は8%であつた。

奥施例4

奥施例 5

カラギーナンとして市販カラギーナン(コペンハーゲンペクチン社製ゲニュゲル LC-4)3 8及びガラクトマンナンとして市販グ アーガム (メイホール社製エムコガム CSAA)を一旦溶 解し、严過したのち再沈殿して得られた精製グ

- 15 -

一に流延したのち60℃の真空乾燥機で一昼夜 乾燥した。乾燥後、パットを取出したところ割 れ現象は全く見られず、ステンレス板よりフィ ルムを剝離させることができた。このフィルム の真空乾燥機より取出し直後の水分率は18% であつた

実施例1~6で得られたフィルムの厚み、透明度及び破断強度は下記表のとおりである。

実施例番号	1	2	3	4	5	6
フイルム厚み(μ)	47	51	39	47	43	53
透明度(%)	98	98	96	98	98 -	76
破断強度(kg/cm²)	600	700	620	1100	650	570

図面の簡単な説明

> 出願人 三菱 アセテート株式会社 代理人 弁理士 小 林 正 堆

アガム(水分率15%)59を粉体状態で混合し、500mlのイオン交換水中に分散し、80℃で3時間攪拌して溶解した。この溶液300mlを熟時に縦30cm、横40cmの底面が充分平滑なテフロン製パットに流延したのち、70℃の真空乾燥器で一昼夜乾燥した。乾燥後、パットを取出してみたところ割れ現象は全くみれず容易に剝離し、良好なフイルムが得られた。このフイルムの乾燥機より取出し直後の水分率は15%であつた。

実施例 6

カラギーナンとして市販カラギーナン(中央 化成社製ニューグリン LB-4) 3 g 及びローカストビーンガムとして精製操作を行つていない 市版ローカストビーンガム(メイホール社製エムコガムフレール M-200) 7 g を粉体状態で 混合したのち 5 0 0 ml のイオン交換水中に分散 し、80℃で 3 時間攪拌して溶解した。この溶 液 3 0 0 ml を熱時に縦 3 0 cm、梢 4 0 cmの底面 が充分平滑な長方形のステンレス製パットに均

- 16 -

